

Anmeldung

Sie können sich mit dem Anmeldeformular auf unserer Homepage „www.azr-consulting.de“, per Fax, mit dem folgenden Anmeldeabschnitt oder formlos unter Nennung folgender Angaben anmelden: **Veranstaltungstitel und -datum, Vor- und Nachname, Adresse, Telefon, Email-Adresse.**

_____ Abschnitt bitte abtrennen! _____

Fax-Anmeldung (FAX 030-219 17 103)

Ich melde mich zum Seminar „Erfahrungsaustausch akkreditierter Laboratorien“ am

- 30.03.2009 in Berlin
- 04.11.2009 in Bremen
- 08.12.2009 in Ulm

an und erkenne die Teilnahmebedingungen an.

Vorname(n):

Name(n):

Titel:

Firma:

Adresse:

Telefon:

Fax:

Email:

Datum:

Unterschrift(en):

Seminarleiter

Andreas Müller

Geschäftsführer von AZR-Consulting

Qualifikation und Erfahrung

- Mehrjährige Erfahrung in der QM-Beratung von Laboratorien verschiedenster Fachrichtungen
- Leitender Begutachter i.A. der DAP GmbH
- staatlich geprüfter Lebensmittelchemiker
- Qualitätsmanager (DEKRA)
- QII-Schein (DGQ)
- mehrjährige Erfahrung als Leiter der externen analytischen Qualitätssicherung im Bundesweiten Lebensmittel-Monitoring (BGVV, Berlin)
- Aufbau des European Proficiency Testing Information System EPTIS (BAM, Berlin)

Karsten Wienecke

IBQC Internationales Büro für QM und Consulting

Qualifikation und Erfahrung

- Fachbegutachter und Leitender Begutachter i.A. der DAP GmbH seit 1997
- staatlich geprüfter Lebensmittelchemiker
- Langjährige Praxiserfahrung in verschiedenen Laboratorien
- mehrjährige Erfahrung als QMB
- Erfahrung in der QM-Beratung von Laboratorien

AZR-Consulting
Inhaber: **Andreas Müller**
Pankstraße 8-10, Aufgang B
13127 Berlin



Telefon: 030/219 17 102
Fax: 030/219 17 103
Mobil: 0177 30 24 968
Email: mueller@azr-consulting.de
Internet: www.azr-consulting.de

AZR-CONSULTING

**Aus der Praxis
für die Praxis**

Seminar

3. Erfahrungsaustausch akkreditierter Laboratorien

- Berlin, 30.03.2009
- Bremen, 04.11.2009
- Ulm, 08.12.2009

Referenten: Andreas Müller & Karsten Wienecke



www.azr-consulting.de

Ziel des Seminars

Auf Grund der positiven Resonanz auf die Erfahrungsaustausche in den letzten beiden Jahren, haben wir uns entschlossen diese Veranstaltungsreihe fortzusetzen und weiterzuentwickeln.

Sie haben jetzt die Möglichkeit Vorschläge für eigene kurze Diskussionsvorträge vorab bei uns anzumelden.

Im Rahmen dieses Erfahrungsaustausches wollen wir außerdem, wie bisher, in bewährter Form mit Einleitungsbeiträgen Diskussionen zu ausgewählten und nach unserer Erfahrung als Begutachter für die Laboratorien interessanten Themen anstoßen.

Außerdem werden wir Sie über den aktuellen Stand der Änderungen des deutschen Akkreditierungssystems informieren.

Es ist ausreichend Zeit eingeplant, um über die ausgewählten Themen hinaus weitere Fragestellungen zu behandeln.

Zielgruppen

Qualitätsmanagementbeauftragte, Mitarbeiter aus Laboratorien, Geschäftsführer und Laborleiter, Laboratorien die akkreditiert sind oder beabsichtigen sich akkreditieren zu lassen.

Warum Seminarbesuch bei uns?

Wir kennen als Begutachter, Berater, QMB's und Labormitarbeiter die Akkreditierungspraxis sowohl von der Seite der Akkreditierungsstellen als auch von der der Laboratorien.

Bei uns werden Ihnen nicht nur Normenanforderungen vermittelt, sondern ebenso Beispiele zur Umsetzung sowie Diskussionsmöglichkeiten als Hilfe zur Selbsthilfe angeboten.

Seminarprogramm

09:30 Begrüßung und Vorstellung

09:50 Aktueller Stand der Veränderungen im deutschen Akkreditierungssystem - neues Akkreditierungssystem ab 2010

10:30 Beurteilung von Prüfergebnissen unter Berücksichtigung der Messunsicherheit
(Vorstellung des Eurachem/CITAC-Guides "Use of uncertainty information in compliance assessment")

11:00 Kaffeepause

11:15 Validierung von Excel-Arbeitsblättern Anforderungen an akkreditierte Laboratorien

11:45 Vorstellung des ILAC-G20 "Guidelines on grading of non-conformities"
(Was sind geringfügige, bedeutende und schwerwiegende Abweichungen? Welche unterschiedlichen Konsequenzen können die Abweichungsarten haben?)

12:15 Flexible Akkreditierung Anforderungen und Möglichkeiten

13:00 Mittagspause

14:00 Tipps für Laboratorien für eine erfolgreiche Begutachtung durch die Akkreditierungsstelle - welche Fehler sollte und kann das Labor vermeiden!

14:45 Erfahrungsbericht eines akkreditierten Labors
Anschließend Diskussion mit den Teilnehmern

15:30 Kaffeepause

15:45 Diskussion von Teilnehmerfragen zur Umsetzung der Anforderungen der DIN EN ISO/IEC 17025:2005

Außerdem haben Sie die Möglichkeit einen Diskussionsvortrag von max. 5-10 min. anzumelden.

17:00 Ende

Teilnahmebedingungen

Teilnahmegebühr:

Die Teilnahmegebühr beträgt 349,- Euro zzgl. MwSt. pro Teilnehmer und schließt Begleitmaterial, Mittagessen, Seminar- und Pausengetränke mit ein.

Für jeden weiteren Teilnehmer eines Unternehmensstandortes beträgt die Teilnahmegebühr 299,- Euro zzgl. MwSt..

Rabatt für Frühbucher:

Bei einer Anmeldung bis zu 50 Tage vor der Veranstaltung gewähren wir einen Rabatt. Die Teilnahmegebühr beträgt dann 329,- Euro zzgl. MwSt. pro Teilnehmer!

Anmeldung und Stornierung:

Bitte die Anmeldung gemäß den umseitigen Hinweisen per Internet, Fax oder formlos vornehmen. Die Anmeldung muss spätestens 30 Tage vor dem Veranstaltungstermin erfolgen.

Für Stornierungen bis zu 4 Wochen vor Veranstaltungsbeginn wird eine Bearbeitungsgebühr von 60,- Euro zzgl. MwSt. in Rechnung gestellt, danach wird die Teilnahmegebühr in voller Höhe fällig.

Bei Absage des Seminars durch den Veranstalter z.B. durch Erkrankung oder unzureichende Anzahl an Teilnehmern wird die Teilnahmegebühr in voller Höhe zurückerstattet. Weitere Ansprüche werden ausgeschlossen.

Hotels:

Mit der Anmeldebestätigung bekommen Sie eine Mitteilung über das gut erreichbare Tagungshotel. Hotelübernachtungen bitten wir selbst zu buchen.

Begleitmaterial:

Alle Teilnehmer erhalten eine CD-ROM mit den Seminarunterlagen, eine Tagungsmappe und ein Teilnahmezertifikat.